JP 00/428

本 国 特 許
PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

21.03.00

REC'D 0 5 MAY 2000

WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1999年 3月25日

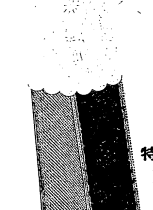
出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第081072号

出 類 人 Applicant (s):

吉富製薬株式会社

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



2000年 4月21日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 近藤隆度



特平11-08107

【書類名】

特許願

【整理番号】

F3196

【提出日】

平成11年 3月25日

【あて先】

特許庁長官

【国際特許分類】

A61K 31/165

【発明者】

【住所又は居所】

群馬県高崎市井野町75-10

【氏名】

飯塚 邦彦

【発明者】

【住所又は居所】

群馬県前橋市南町4の11の4

【氏名】

土橋 邦生

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府枚方市招提大谷2丁目25番1号 吉富製薬株式

会社。大阪研究所内

【氏名】

上畑 雅義

【特許出願人】

【識別番号】

000006725

【氏名又は名称】

吉富製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】

100066304

【弁理士】

【氏名又は名称】

高宮城 勝

【電話番号】

06 (6201) 1908

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 013114

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

特平11-081072

【包括委任状番号】 9000146 【プルーフの要否】 要



【発明の名称】 間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬

【特許請求の範囲】

【請求項1】 Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を含有してなる間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬。

【請求項2】 Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(I)で表される化合物である請求項1記載の間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬。

一般式(I)

【化1】

$$\begin{array}{ccc}
O & Rb \\
\parallel & \parallel \\
Ra - C - N - Rc
\end{array} \tag{1}$$

〔式中、Raは式

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
N & - A & - \\
\end{array}$$
(a)

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
N & & \\
R & & \\
\end{array}$$
(b)

$$L \longrightarrow N$$
(c)

[式 (a) および (b) 中、Rは水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示すか、あるいは式

【化3】

$$\frac{NR^{7}}{R^{6}}$$

(式中、 R^6 は水素、アルキルまたは式: $-NR^8$ R^9 (ここで、 R^8 , R^9 は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、 R^7 は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、 R^6 と R^7 は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基を示す。)を示す。

 R^1 は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、RとR¹ は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成する基を示す。

 R^2 は水素またはアルキルを示す。

 R^3 , R^4 は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオキシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。

Aは式

【化4】

(式中、 R^{10} , R^{11} は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。または、 R^{10} と R^{11} は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1, m, n はそれぞれ0または $1\sim3$ の整数を示す。) を示す。

式 (c) 中、Lは水素、アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノアルキル、テトラヒドロフルフリル、カルバモイルアルキル、フタルイミドアルキル、アミジノを示すか、あるいは式

【化5】

$$\begin{array}{ccc}
O \\
B - C - \\
\end{array} (f)$$

$$0 - W - (g)$$

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、α-アミノベンジル、フリル、ピリジル、フェニル、フェニルアミノ、スチリルまたはイミダゾピリジルを示す。

 Q^1 は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルを示す。

Wはアルキレンを示す。

 Q^2 は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。

Xはアルキレンを示す。

 Q^3 は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、 2 , 3 - ジヒドロフリルまたは 5 - メチル - 3 - オキソ - 2 , 3 , 4 , 5 - テトラヒドロピリ

ダジンー6ーイルを示す。

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

 $m R^5$ は水素、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオキシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシを示す。〕

R b は水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキル アミノアルキルを示す。

Rcは置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。〕

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬上許容されう る酸付加塩。

【請求項3】 Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が(+)ートランス-4 ー (1-アミノエチル) -1- (4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサンおよび/またはその製薬上許容されうる酸付加塩である請求項1記載の間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬☆

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を含有してなる間質性肺炎・ 肺線維症の予防・治療薬に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

間質性肺炎とは肺の間質、すなわち肺胞壁および末梢の支持組織における炎症をいう。限局性のものとび慢性のものがあるが、一般に間質性肺炎とはび慢性間質性肺炎をさす。急性型と慢性型がある。組織学的にはUIP(通常型あるいは古典的間質性肺炎)、BIP(閉塞性細気管支炎性間質性肺炎)、DIP(剥離性間質性肺炎)、LIP(類リンパ球性間質性肺炎)、GIP(巨細胞性間質性肺炎)の5型に分類される。原因不明のものを特発性間質性肺炎(IIP)と呼ぶ。原因の明らかなものには、塵肺、過敏性肺臓炎、放射線肺炎、感染症などがある。また、サルコイドーシス、ヒスチオサイトーシスX、膠原病など全身性疾患

を伴う場合もある。臨床的には、乾性咳嗽、労作時呼吸困難、発熱、バチ状指、チアノーゼなどが見られるが、全身性疾患に伴うものでは、他の全身症状が見られる。胸部聴診でベルクロラ音(fine crackle)、胸部X線像では初期はスリガラス状影、微細粒状影を呈し、進行すると輪状影、蜂巣状影が見られる。肺機能検査では拘束性換気傷害、拡散傷害、低酸素血症が見られる。その最終像として線維化・蜂巣肺を生ずる難治性・予後不良の疾患である。

[0003]

間質性肺炎における肺の線維化とは病理学的には肺胞隔壁の肥厚で、II型肺胞上皮細胞、線維芽細胞の増生と線維芽細胞から産生される膠原線維の増加が主徴である。その発症原因はいまだ明らかではないが、各種のサイトカインの関与が提起されている。すなわち、これに関与する細胞群としては、間葉系細胞を構成する線維芽細胞、平滑筋細胞、血球細胞由来のマクロファージ、リンパ球、好中球、好酸球、好塩基球、上皮細胞としての肺胞上皮細胞、気道上皮細胞、血管内皮細胞等が知られており、炎症刺激下等において、これらの細胞がそれぞれ活性化されて、種々のサイトカイン等を発現し、また接着分子の変化発現も惹起させる。これらのことにより、肺組織が傷害され、これが引き金となってII型肺胞上皮細胞や線維芽細胞の増殖が起こり、線維化が深厚するものと考えられている

[0004]

肺線維症とは肺胞壁にび慢性線維増殖をきたし、乾性咳嗽、労作時呼吸困難を主 徴とする疾患である。肺線維症という称呼は狭義には間質性肺炎の終末を意味す るが、広義には狭義の肺線維症と間質性肺炎の併存状態をさす。あらゆる間質性 肺炎が本症の原因となり得る。胸部X線像ではび慢性の蜂巣状陰影や肺の萎縮が 著しく、肺機能検査では、拘束性換気傷害、拡散傷害、低酸素血症を認める。

[0005]

一方、抗腫瘍剤、ブレオマイシンは、副作用として急性期にはび慢性肺胞傷害を、慢性期には間質性肺炎、肺線維症を引き起こすことが知られている。動物実験においてもブレオマイシンの投与で急性期で間質性肺炎の初期像を呈し、慢性期では肺胞壁の肥厚、II型肺胞細胞や線維芽細胞の増生が認められ、ヒト間質性



[0006]

このような間質性肺炎・肺線維症に対する従来の治療の主体は活動性の症例に対するステロイド剤の投与であるが、本剤は本疾患の治癒をもたらすものではなく、疾患の活動性の抑制、病態の安定化を目指すものであることから、その有用性は疑問視されている。しかも、ステロイド剤投与による体重の減少により急性増悪を惹起する例が多く、まれに死に至ることが知られており、特に、慢性例ではステロイド剤の投与は無効とされている。また、サルコイドーシスの場合はむしろ長期予後を悪化させるとさえ考えられている。

したがって、上記間質性肺炎・肺線維症等の疾患自身の治療を目的とした薬剤の 創製が望まれていた。

[0007]

一方、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物として、後述する一般式(I)により表される化合物が報告されている。(W© $9.8 \times 6.4.3.3$ 号)。また、ある種のイソキノリンスルホンアミド誘導体おむびイソキノリン誘導体もRhoキナーゼ阻害活性を有することが報告されている(WO $9.8 \times 6.4.3.3$ 号およびNaunynーSchmiedeberg's Archives of Pharmacology 385(1) Suppl., R219, 1998)。

また、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物の医薬用途はWO98/0643 3号に開示され、広く高血圧症治療薬、狭心症治療薬、脳血管攣縮抑制薬、喘息 治療薬、末梢循環障害治療薬、早産予防薬、動脈硬化症治療薬、抗癌薬、抗炎症 薬、免疫抑制薬、自己免疫疾患治療薬、抗AIDS薬、骨粗鬆症治療薬、網膜症 治療薬、脳機能改善薬、避妊薬、消化管感染予防薬として有用である旨の記載が 認められる。しかし、WO98/06433号には間質性肺炎・肺線維症の予防 ・治療に有用である旨の記載、それを示唆する記載も認められない。

さらに、一般式(I)により表される化合物は、強力で持続性のある高血圧症治療薬、狭心症治療薬、腎および末梢循環障害治療薬、脳血管攣縮抑制薬等の冠・脳・腎および末梢動脈等の循環器系用疾患予防・治療剤として、さらに、喘息治療薬として有用であることが公知である(特開昭62-89679号、特開平3-218356号、特開平4-273821号、特開平5-194401号、特

開平6-41080号およびWO95/28387号等)。

また、上記WO98/6433号記載のイソキノリンスルホンアミド誘導体は、血管拡張剤、高血圧症治療剤、脳機能改善剤、抗喘息剤、心臓保護剤、血小板凝集阻害剤、精神症候治療剤、抗炎症剤、過粘性症候群治療または予防剤、緑内障治療剤、眼圧低下剤、脳血栓における運動麻痺の改善剤、ウィルス感染症予防治療剤および転写調節因子阻害剤として有用であることが公知である(特開昭57-200366号、特開昭61-227581号、特開平2-256617号、特開平4-264030号、特開平6-56668号、特開平6-80569号、特開平6-293643号、特開平7-41424号、特開平7-277979号、WO97/23222号、特開平9-227381号、特開平10-45598号および特開平10-87491号)。

更に、上記文献 (Naunyn-Schmiedeberg's Archives of Pharmacology 385(1)Suppl., R219, 1998) 記載のイソキノリン誘導体は、血管攣縮による脳組織障害の予防・治療剤として有用であることが公知である(WO97/28130号)。しかしながら、これらのRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が間質性肺炎・肺線維症の予防・治療に有用である旨の記載、それを示唆する記載も認められない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は上記の問題点を解決しようとするものであり、その目的は、間質性肺炎・肺線維症の予防・治療効果に優れた新規間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬 を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が間質性肺炎・肺線維症の予防・治療効果を有し、間質性肺炎予防・治療薬として有用であることを見出して、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は以下のとおりである。



(1) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を含有することからなる間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬。

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が下記一般式(I)で表される化合物である上記(1)記載の間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬。

一般式(I)

[0010]

【化6】

$$\begin{array}{ccc}
O & Rb \\
\parallel & \parallel \\
Ra - C - N - Rc
\end{array} \tag{I}$$

[0011]

〔式中、Raは式

[0012]

【化7】

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
N - A - & \\
\end{array}$$
(a)

$$\begin{array}{c|c}
R & & \\
N & & \\
R & & \\
\end{array}$$
(b)

$$L \longrightarrow N$$
(c)

[0013]

〔式(a)および(b)中、Rは水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示すか、あるいは式

[0014]

【化8】

$$\frac{NR'}{R^6}$$

[0015]

(式中、 R^6 は水素、アルキルまたは式: $-NR^8$ R^9 (ここで、 R^8 , R^9 は同一または異なって水素、アルキル、アラルキルまたはフェニルを示す。)を示し、 R^7 は水素、アルキル、アラルキル、フェニル、ニトロまたはシアノを示す。または、 R^6 と R^7 は結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基を示す。)を示す。

[0016]

 R^1 は水素、アルキルまたは環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニルもしくはアラルキルを示す。

または、RとR¹ は結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成する基を示す。

[0017]

 R^2 は水素またはアルキルを示す。

R³, R⁴ は同一または異なって水素、アルキル、アラルキル、ハロゲン、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、アシルアミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、アラルキルオキシ、シアノ、アシル、メルカプト、アルキルチオ、アラルキルチオ、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイルまたはアジドを示す。

[0018]

Aは式

[0019]

【化9】

[0020]

(式中、 R^{10} , R^{11} は同一または異なって水素、アルキル、ハロアルキル、アラルキル、ヒドロキシアルキル、カルボキシまたはアルコキシカルボニルを示す。または、 R^{10} と R^{11} は結合してシクロアルキルを形成する基を示す。1, m, n はそれぞれ0または $1\sim3$ の整数を示す。) を示す。

式 (c) 中、Lは水素** アルキル、アミノアルキル、モノ・ジアルキルアミノアルキル、テトラヒドロフルフリル、カルバモイルアルキル、フタルイミドアルキル、アミジノを示すか、あるいは式

[0021]

【化10】

$$0 - M - (g)$$

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシミノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコカルボニルアルキル、 α -アミノベンジル、フリル、ピリジル、フェニル、ニルアミノ、スチリルまたはイミダゾピリジルを示す。

Q¹ は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルす。

Wはアルキレンを示す。

Q² は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。

Xはアルキレンを示す。

Q³は水素、ハロゲン、水酸基、アルコキシ、ニトロ、アミノ、2,3-

[0022]

(式中、Bは水素、アルキル、アルコキシ、アラルキル、アラルキルオキシ、アミノアルキル、ヒドロキシアルキル、アルカノイルオキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、α-アミノベンジル、フリル、ピリジル、フェニル、フェニルアミノ、スチリルまたはイミダゾピリジルを示す。

 Q^1 は水素、ハロゲン、水酸基、アラルキルオキシまたはチエニルメチルを示す。

[0023]

Wはアルキレンを示す。

 Q^2 は水素、ハロゲン、水酸基またはアラルキルオキシを示す。

Xはアルキレンを示す。

 Q^3 は水素、ハロゲン、水酸基。アルコキシ、ニトロ、アミノ、2, 3-ジヒドロフリルまたは5-メチルー3-オキソー2, 3, 4, 5-テトラヒドロピリダジンー6-イルを示す。

[0024]

Yは単結合、アルキレンまたはアルケニレンを示す。)を示す。

また、式(c)中、破線は一重結合または二重結合を示す。

 R^5 は水素、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニルオキシ、アルカノイルオキシまたはアラルキルオキシカルボニルオキシを示す。〕

Rbは水素、アルキル、アラルキル、アミノアルキルまたはモノ・ジアルキルアミノアルキルを示す。

[0025]

R c は置換基を有していてもよい含窒素複素環を示す。〕 ことはまされるマミドル合物 この思性なれたび / またけるの制造

により表されるアミド化合物、その異性体および/またはその製薬<u></u>上許容されうる酸付加塩。

(3) Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が(+)ートランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサンおよび/またはその製薬上許容されうる酸付加塩である上記(1)記載の間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬。

[0026]

また、本発明のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物が、NIH3T3線維 芽細胞の遊走を抑制することも合わせて見出した。

[0027]

【発明の実施の形態】

本発明における間質性肺炎とは、肺の間質、すなわち肺胞壁および末梢の支持組織における炎症をいう。限局性のものとび慢性のものがあるが、一般に間質性肺炎とはび慢性間質性肺炎をさす。急性型と慢性型がある。組織学的にはUIP(通常型あるいは古典的間質性肺炎)、BIP(閉塞性細気管支炎性間質性肺炎)、DIP(剥離性間質性肺炎)、LIP(類リンパ球性間質性肺炎)、GIP(巨細胞性間質性肺炎)の5型に分類される。原因不明のものを特発性間質性肺炎(IIP)と呼ぶ。原因の明らかなものには、塵肺、過敏性肺臓炎、放射線肺炎、感染症などがある。また、サルコイドーシス、ヒスチオサイトーシスX、膠原病など全身性疾患に伴う場合もある。臨床的には、乾性咳嗽、労作時呼吸困難、発熱、バチ状指、チアノーゼなどが見られるが、全身性疾患に伴うものでは、他の全身症状が見られる。胸部聴診でベルクロラ音(fine crackle)、胸部X線像では初期はスリガラス状影、微細粒状影を呈し、進行すると輪状影、蜂巣状影が見られる。肺機能検査では拘束性換気傷害、拡散傷害、低酸素血症が見られる

[0028]

本発明における肺線維症とは、肺胞壁にび慢性線維増殖をきたし、乾性咳嗽、労作時呼吸困難を主徴とする疾患である。肺線維症という称呼は狭義には間質性肺炎の終末を意味するが、本発明の肺線維症は広義のものを意味し、狭義の肺線維症と間質性肺炎の併存状態をさす。あらゆる間質性肺炎が本症の原因となり得る。胸部X線像ではび慢性の蜂巣状陰影や肺の萎縮が著しく、肺機能検査では、拘束性換気傷害、拡散傷害、低酸素血症を認める。

[0029]

本発明におけるRhoキナーゼとは、Rhoの活性化に伴い活性化されるセリン /スレオニンキナーゼを意味する。例えば、ROK α (ROCKII:Leung,T.

ら、J.Biol.Chem.,270.29051-29054,1995)、p 1 6 0 R O C K (R O K β 、R O C K - I: Ishizaki,T. ら、The ENBO J.,15 (8),1885-1893,1996)およびその他のセリン/スレオニンキナーゼ活性を有するタンパク質を挙げることができる。

本発明の有効成分として使用されるRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物としては、Rhoキナーゼ阻害作用を有するものであればいかなるものでもよい。具体的には、上記WO98/6433号およびWO97/28130号 [特にNaunyn-Schmiedeberg's Archives of Pharmacology 385(1)Suppl., R219, 1998] に記載のアミド化合物、イソキノリンスルホンアミド誘導体およびイソキノリン誘導体が挙げられる。

[0030]

たとえば、前記アミド化合物としては上記一般式(I)により表される化合物が、前記イソキノリンスルホン酸誘導体としては塩酸ファスジル [ヘキサヒドロー1-(5-イソキノリニルスルホニル)-1H-1,4-ジアゼピン]等が、また、前記イソキノリン誘導体としては、

へキサヒドロー1ー $\{(4-x)$ チルー5ーイソキノリニル)スルホニル $\}$ ー1 Hー1, $4-\vec{y}$ アゼピン二塩酸塩、 $\{S\}$ ー $\{+\}$ ーへキサヒドロー2ーメチルー1ー $\{(4-x)$ チルー5ーイソキノリニル)スルホニル $\}$ ー1 Hー1, $4-\vec{y}$ アゼピン塩酸塩、ヘキサヒドロー7ーメチルー1ー $\{(4-x)$ チルー5ーイソキノリニル)スルホニル $\}$ ー1 Hー1, $4-\vec{y}$ アゼピン二塩酸塩、ヘキサヒドロー5ーメチルー1ー $\{(4-x)$ $\{-\}$ $\{$

特に好ましくは、一般式(I)により表されるアミド化合物である。

また、本発明においては、1種類のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を単

独で含めることも、また必要に応じて数種類を併用して含めることもできる。

[0031]

本明細書中、一般式(I)の各記号の定義は次の通りである。

R, R^1 におけるアルキルとは炭素数 $1 \sim 1$ 0 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルであって、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第 2 級ブチル、第 3 級ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル等が挙げられ、炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキルが好ましい。

R, R^1 におけるシクロアルキルとはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等の炭素数 $3 \sim 7$ 個のシクロアルキルを示す。

R, R^1 におけるシクロアルキルアルキルとはシクロアルキル部が前記炭素数 3 ~ 7 個のシクロアルキルであり、アルキル部が炭素数 1 ~ 6 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキル(メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル等)であるシクロアルキルアルキルであって、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルスチル、シクロペンチルエチル、シクロペプチルエチル、シクロペンチルエチル、シクロペプチルエチル、シクロペンチルプロピル、シクロペンチルプロピル、シクロペンチルプロピル、シクロペンチルブチル、シクロペンチルブチル、シクロペンチルブチル、シクロペンチルブチル、シクロペンチルブチル、シクロペンチルブチル、シクロペンチルブチル、シクロペプチルブチル、シクロペプチルスキシル、シクロペプチルへキシル、シクロペプチルへキシル、シクロペプチルへキシル、シクロペプチルへキシル、シクロペプチルへキシル、シクロペプチルへキシル、シクロペプチルへキシル

R, R^1 におけるアラルキルとは、アルキル部として炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキルを有するものであって、ベンジル、1 - 7ェニルエチル、2 - 7ェニルエチル、3 - 7ェニルプロピル、4 - 7ェニルブチル等のフェニルアルキルを示す。

R, R 1 における環上に置換基を有していてもよいシクロアルキル、シクロアルキルアルキル、フェニル、アラルキルの置換基とは、ハロゲン(塩素、臭素、フッ素、ヨウ素)、アルキル(R, R 1 におけるアルキルと同義)、アルコキシ(炭素数 $1\sim 6$ 個の直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシであって、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、第 2 級ブトキ

RとR 1 が結合して隣接する窒素原子とともに環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含んでいてもよい複素環を形成する基としては、 $5\sim 6$ 員環、これらの結合環が好適であり、具体的には1-ピロリジニル、ピペリジノ、1-ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、1-イミダゾリル、2, 3-ジヒドロチアゾール-3-イル等が例示される。また、置換基を有していてもよい窒素原子における置換基としてはアルキル、アラルキル、ハロアルキル等があげられる。ここで、アルキル、アラルキル、ハロアルキルはR, R^1 において示したものと同義である。

[0032]

 R^2 におけるアルキルとはR, R^1 におけるアルキルと同義である。

 R^3 , R^4 におけるハロゲン、アルキル、アルコキシ、アラルキルはR , R^1 において示したものと同義である。

 R^3 , R^4 におけるアシルとは炭素数 $2 \sim 6$ 個のアルカノイル(アセチル、プロピオニル、ブチリル、バレリル、ピバロイル等)、ベンゾイル、またはアルカノイル部が炭素数 $2 \sim 4$ 個のフェニルアルカノイル(フェニルアセチル、フェニルプロピオニル、フェニルブチリル等)を示す。

 R^3 , R^4 におけるアルキルアミノとは、アルキル部に炭素数準~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルを有するアルキルアミノであって、メチルデミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、イソブチルアミノ、第2級ブチルアミノ、第3級ブチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシルアミノ等を示す。

 R^3 , R^4 におけるアシルアミノとは、アシルとして炭素数 $2\sim 6$ 個のアルカノイル、ベンジル、またはアルカノイル部が炭素数 $2\sim 4$ 個のフェニルアルカノイ

ル等を有するアシルアミノであって、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブ チリルアミノ、バレリルアミノ、ピバロイルアミノ、ベンゾイルアミノ、フェニ ルアセチルアミノ、フェニルプロピオニルアミノ、フェニルブチリルアミノ等を 示す。

 R^3 , R^4 におけるアルキルチオとは、アルキル部に炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルを有するアルキルチオであって、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、イソブチルチオ、第 2 級ブチルチオ、第 3 級ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等を示す。

 R^3 , R^4 におけるアラルキルオキシとは、そのアルキル部に炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキルを有するアラルキルを有するものであって、ベンジルオキシ、1 - 7 エルエチルオキシ、2 - 7 エニルブチルオキシ等を示す。

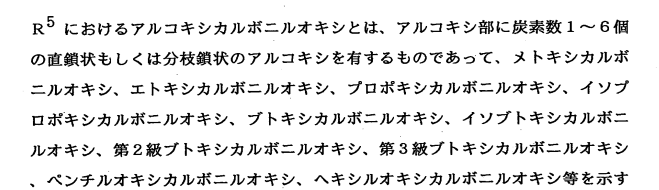
 R^3 , R^4 におけるアラルキルチオとは、そのアルキル部に炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキルを有するアラルキルを有するものであって、ベンジルチオ、 1 ーフェニルエチルチオ、 2 ーフェニルプロピルチオ、 4 ーフェニルブチルチオ等を示す。

 R^3 , R^4 におけるアルコキシカルボニルとは、アルコキシ部に炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシを有するものであって、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、第 2 級ブトキシカルボニル、第 3 級ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル、ニル等を示す。

 R^3 , R^4 におけるアルキルカルバモイルとは、炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキルでモノまたはジ置換されたカルバモイルであって、メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、プロピルカルバモイル、ジプロピルカルバモイル、ブチルカルバモイル、ジブチルカルバモイル等を示す。

[0033]

 R^5 におけるアルコキシとはR, R^1 におけるアルコキシと同義である。



 R^5 におけるアルカノイルオキシとは、アルカノイル部に炭素数 $2 \sim 6$ 個のアルカノイルを有するものであって、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、バレリルオキシ、ピバロイルオキシ等を示す。

 R^5 におけるアラルキルオキシカルボニルオキシとは、そのアルキル部に炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキルを有するアラルキルを有するものであって、ベンジルオキシカルボニルオキシ、 1 - 7ェニルエチルオキシカルボニルオキシ、 2 - 7ェニルエチルオキシカルボニルオキシ、 3 - 7ェニルプロピルオキシカルボニルオキシ、 4 - 7ェニルブチルオキシカルボニルオキシカルボニルオキシ等を示す。

[0034]

 R^6 におけるアルキルはR, R^1 におけるアルキルと同義である。また、 R^8 、 R^9 におけるアルキルはR, R^1 におけるアルキルと同義であり、 R^8 、 R^9 におけるアラルキルはR, R^1 におけるアラルキルと同義である。

 R^7 におけるアルキルはR, R^1 におけるアルキルと同義であり、 R^7 におけるアラルキルはR, R^1 におけるアラルキルと同義である。

R⁶ とR⁷ が結合して環中にさらに酸素原子、硫黄原子または置換基を有していてもよい窒素原子を含有していてもよい複素環を形成する基とは、イミダゾールー2ーイル、チアゾールー2ーイル、オキサゾールー2ーイル、イミダゾリンー2ーイル、3,4,5,6ーテトラヒドロピリジンー2ーイル、3,4,5,6ーテトラヒドロピリミジンー2ーイル、1,3ーオキサゾリンー2ーイル、1,3ーチアゾリンー2ーイルまたはハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ニトロ、アミノ、フェニル、アラルキル等の置換基を有していてもよいベンゾイミダゾールー2ーイル、ベンゾチアゾールー2ーイル、ベンゾオキサゾール

-2-イル等があげられる。ここで、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、アラルキルとはR, R^1 において示したものと同義である。

また、上記の置換基を有していてもよい窒素原子における置換基としては、アルキル、アラルキル、ハロアルキル等があげられる。ここで、アルキル、アラルキル、ハロアルキルとはR, R¹ において示したものと同義である。

[0035]

 R^{10} 、 R^{11} におけるヒドロキシアルキルとは、炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルに $1 \sim 3$ 個のヒドロキシが置換したものであり、たとえばヒドロキシメチル、 2 -ヒドロキシエチル、 1 -ヒドロキシエチル、 3 -ヒドロキシプロピル、 4 -ヒドロキシブチル等が挙げられる。

 R^{10} 、 R^{11} におけるアルキルはR, R^{1} におけるアルキルと同義であり、 R^{10} 、 R^{11} におけるハロアルキル、アルコキシカルボニルはR, R^{1} において示したものと同義であり、 R^{10} 、 R^{11} におけるアラルキルはR, R^{1} におけるアラルキルと同義である。

 R^{10} と R^{11} が結合して形成するシクロアルキルもR, R^{1} におけるシクロアルキルと同義である。

[0036]

LにおけるアルキルはR, R^1 におけるアルキルと同義である。

Lにおけるアミノアルキルとは、炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルにアミノが置換したものであり、たとえばアミノメチル、2 -アミノエチル、1 -アミノエチル、3 -アミノプロピル、4 -アミノブチル、5 -アミノペンチル、6 -アミノヘキシル等が挙げられる。

Lにおけるモノ・ジアルキルアミノアルキルとは、炭素数 1 ~4 個のアルキルでモノまたはジ置換されたアミノアルキルであって、メチルアミノメチル、ジメチルアミノメチル、エチルアミノメチル、ジエチルアミノメチル、プロピルアミノメチル、ジプロピルアミノメチル、ブチルアミノメチル、ジブチルアミノメチル、2 - ジメチルアミノエチル、2 - ジメチルアミノエチル。

Lにおけるカルバモイルアルキルとは、炭素数 1 ~ 6 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルにカルバモイルが置換したものであり、たとえばカルバモイルメチル

、2-カルバモイルエチル、1-カルバモイルエチル、3-カルバモイルプロピル、4-カルバモイルブチル、5-カルバモイルペンチル、6-カルバモイルペキシル等が挙げられる。

Lにおけるフタルイミドアルキルとは、炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルにフタルイミドが置換したものであり、たとえばフタルイミドメチル、2 -フタルイミドエチル、1 -フタルイミドエチル、3 -フタルイミドプロピル、4 -フタルイミドブチル、5 -フタルイミドペンチル、6 -フタルイミドへキシル等が挙げられる。

[0037]

BにおけるアルキルはR、 R^1 におけるアルキルと同義である。

BにおけるアルコキシはR, R^1 におけるアルコキシと同義である。

BにおけるアラルキルはR, R におけるアラルキルと同義である。

Bにおけるアラルキルオキシは R^3 , R^4 におけるアラルキルオキシと同義である。

BにおけるアミノアルキルはLにおけるアミノアルキルと同義である。 Bにおけるヒドロキシアルキルは R^{10} 、 R^{11} におけるヒドロキシアルキルは R^{10} のよう。

Bにおけるアルカノイルオキシアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルに炭素数2~6個のアルカノイル部を有するアルカノイルオキシが置換したものであって、たとえばアセチルオキシメチル、プロピオニルオキシメチル、ブチリルオキシメチル、バレリルオキシメチル、ピバロイルオキシメチル、アセチルオキシエチル、プロピオニルオキシエチル、ブチリルオキシエチル、バレリルオキシエチル、ピバロイルオキシエチル、バレリルオキシエチル、ピバロイルオキシエチル等が挙げられる。

Bにおけるアルコキシカルボニルアルキルとは、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキルに炭素数1~6個のアルコキシ部を有するアルコキシカルボニルが置換したものであって、たとえばメトキシカルボニルメチル、エトキシカルボニルメチル、プロポキシカルボニルメチル、イソプロポキシカルボニルメチル、ブトキシカルボニルメチル、イソブトキシカルボニルメチル、第2級ブトキシカルボニルメチル、第3級ブトキシカルボニルメチル、ペンチルオキシカルボ

ニルメチル、ヘキシルオキシカルボニルメチル、メトキシカルボニルエチル、エトキシカルボニルエチル、プロポキシカルボニルエチル、イソプロポキシカルボニルエチル、ブトキシカルボニルエチル、第2級ブトキシカルボニルエチル、ペンチルオキシカルボニルエチル、ヘキシルオキシカルボニルエチル、ペギシルオキシカルボニルエチル等が挙げられる。

[0038]

 Q^1 , Q^2 , Q^3 におけるハロゲンはR , R^1 におけるハロゲンと同義である。 Q^1 , Q^2 におけるアラルキルオキシは R^3 , R^4 におけるアラルキルオキシと同義である。

 Q^3 におけるアルコキシは R, R¹ におけるアルコキシと同義である。

W, X, Yにおけるアルキレンとは炭素数 $1 \sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキレンであって、メチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン等を示す。

Yにおけるアルケニレンとは炭素数 $2\sim6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニレンであって、ビニレン、プロペニレン、ブテニレン、ペンテニレン等を示す。

[0039]

Rb におけるアルキルとはR, R^1 におけるアルキルと同義である。Rb におけるアラルキルとはR, R^1 におけるアラルキルと同義である。

Rb におけるアミノアルキルとはLにおけるアミノアルキルと同義である。

Rb におけるモノ・ジアルキルアミノアルキルとはLにおけるモノ・ジアルキルアミノアルキルと同義である。

[0040]

Rc における含窒素複素環とは、単環の場合、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、ピラゾール、トリアゾールを示し、縮合環の場合、ピロロピリジン(1 Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン、1 Hーピロロ [3, 2-b] ピリジン、1 Hーピロロ [3, 4-b] ピリジン等)、ピラゾロピリジン(1 Hーピラゾロ [4, 3-b] ピリジン等)、イミダゾピリジン(1 Hーイミダゾ [4, 5-b] ピリジン等)、ピロロピリミジン(1 Hーピロロ [2, 3-d] ピリミジン、1 Hーピロロ [3, 2-d] ピ

リミジン、1 H-ピロロ〔3, 4-d〕 ピリミジン等)、ピラゾロピリミジン(1H-ピラゾロ〔3,4-d〕ピリミジン、ピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン 、1H-ピラゾロ〔4, 3-d〕ピリミジン等)、イミダゾピリミジン(イミダ ${\bf y}$ [1, 2-a] ピリミジン、 ${\bf 1}$ Hーイミダ ${\bf y}$ [4, 5-d] ピリミジン等)、 ピロロトリアジン (ピロロ [1, 2-a] -1, 3, 5-トリアジン、ピロロ [2, 1-f] -1, 2, 4-トリアジン)、ピラゾロトリアジン(ピラゾロ〔1 [5-a]-1, 3, 5-トリアジン等)、トリアゾロピリジン(<math>1H-1, 23-トリアゾロ〔4, 5-b〕ピリジン等)、トリアゾロピリミジン(1, 2 , 4-トリアゾロ [1, 5-a] ピリミジン、1, 2, 4-トリアゾロ [4, 3 -a] ピリミジン、1H-1, 2, 3-トリアゾロ [4, 5-d] ピリミジン等)、シンノリン、キナゾリン、キノリン、ピリドピリダジン(ピリド〔2,3c] ピリダジン等)、ピリドピラジン(ピリド〔2,3-b] ピラジン等)、ピ リドピリミジン (ピリド〔2, 3-d〕ピリミジン、ピリド√(3, 2-d〕ピリ ミジン等)、ピリミドピリミジン(ピリミボギ(4 * 5 * d) ピリミジン、ピリミ ド [5, 4-d] ピリミジン等)、ピラジノピリミジン(ピラジノ☆[2, 3-d] ピリミジン等)、ナフチリジン(1,8-ナフチリジン等)、テトラゾロピリ ミジン (テトラゾロ [1, 5-a] ピリミジン等)、チエノピリジン (チエノ (2, 3-b] ピリジン等)、チエノピリミジン(チエノ〔2,3-d〕ピリミジ ン等)、チアゾロピリジン(チアゾロ〔4,5-b〕ピリジン、チアゾロ〔5, 4-b] ピリジン等)、チアゾロピリミジン(チアゾロ[4,5-d] ピリミジ ン、チアゾロ [5, 4-d] ピリミジン等)、オキサゾロピリジン(オキサゾロ [4, 5-b] ピリジン、オキサゾロ [5, 4-b] ピリジン等)、オキサゾロ ピリミジン (オキサゾロ [4, 5-d] ピリミジン、オキサゾロ [5, 4-d]ピリミジン等)、フロピリジン(フロ〔2,3-b〕ピリジン、フロ〔3,2b] ピリジン等)、フロピリミジン(フロ〔2,3-d] ピリミジン、フロ〔3 , 2-d] ピリミジン等)、2,3-ジヒドロピロロピリジン(2,3-ジヒド ロー1Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン、[2, 3-i]ヒドロー[2, 3-b]3, 2-b] ピリジン等)、2,3-ジヒドロピロロピリミジン(2,3-ジヒ ドロ-1H-ピロロ〔2, 3-d〕ピリミジン、2, 3-ジヒドロ-1H-ピロ

ロ [3, 2-d] ピリミジン等)、5, 6, 7, 8-テトラヒドロピリド [2, 3-d] ピリミジン、5, 6, 7, 8-テトラヒドロー1, 8-ナフチリジン、5, 6, 7, 8-テトラヒドロキノリン等があげられ、これらの環が水素添加されている芳香族環を形成する場合、環中の炭素原子がカルボニルでもよく、たとえば2, 3-ジヒドロー2-オキソピロロピリジン、2, 3-ジヒドロー2, 3-ジオキソピロロピリジン、7, 8-ジヒドロ-7-オキソー1, 8-ナフチリジン、5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-7-オキソー1, 8-ナフチリジン、5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-7-オキソー1, 8-ナフチリジン等も含まれる。

また、これらの環はハロゲン、アルキル、アルコキシ、アラルキル、ハロアルキル、ニトロ、アミノ、アルキルアミノ、シアノ、ホルミル、アシル、アミノアルキル、モノまたはジアルキルアミノアルキル、アジド、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル、アルキルカルバモイル、アルコキシアルキル(メトキシメチル、メトキシエチル、メトキシプロピル、エトキシメチル、エトキシエチル、エトキシプロピル等)、置換基を有していてもよいヒドラジノ等の置換基によって置換されていてもよい。

ここで、置換基を有していてもよいヒドラジノの置換基としては、アルキル、アラルキル、ニトロ、シアノ等があげられるが、アルキル、アラルキルはR, R¹ におけるアルキル、アラルキルと同義であり、たとえばメチルヒドラジノ、エチルヒドラジノ、ベンジルヒドラジノ等が例示される。

[0041]

- 一般式(I)で示される化合物として、具体的には次の化合物を挙げることができる。
- (1) 4-(2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (2) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペ リジン
- (3) 1-ベンゾイル-4-(4-ピリジルカルバモイル)ピペリジン
- (4) 1-プロピル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (5) [3-(2-(2-チエニルメチル) フェノキシ) -2-ヒドロキシプロ ピル] -4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

- (6) 4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- $(7) 1 \langle x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle + | x \rangle = (4 | x \rangle$
- (8) 3-(4-ピリジルカルバモイル)ピペリジン
- (9) 1-ベンジル-3-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

[0042]

- (11) 1-ホルミルー4ー(4ーピリジルカルバモイル)ピペリジン
- (12) 4-(3-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (13) 1-イソプロピルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (14) 1-メチル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (15) 1-ヘキシルー4ー(4ーピリジルカルバモイル)ピペリジン
- (16) 1ーベンジルー4ー (4ーピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (17) 1- (2-フェニルエチル) -4--(4-ピリジルカルバモイル) ピペ リジン
- (18) 1-(2-(4-メトキシフェニル) エチル) -4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (19) 1- (2-(4-メトキシフェニル) エチル) -4-(2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (20) 1- (2-(4-クロロフェニル) エチル) -4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

[0043]

- (21) 1-ジフェニルメチルー4ー(2-ピリジルカルバモイルル ピペリジン
- (22) 1-[2-(4-(5-メチル-3-オキソ-2, 3, 4, 5-テトラヒドロピリダジン-6-イル) フェニル) エチル] <math>-4-(2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (23) 1-(4-(4,5-ジヒドロ-2-フリル) フェニル) <math>-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

特平11-081072

- (24) 1- (2-二トロフェニル) -4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペ リジン
- (25) 1- (2-アミノフェニル) -4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペ リジン
- (26) 1-ニコチノイル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (27) 1-イソニコチノイルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (28) 1-(3,4,5-トリメトキシベンゾイル)-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (29) 1-アセチルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (30) 1-(3-(4-フルオロベンゾイル) プロピル) -4-(4-ピリジ ルカルバモイル) ピペリジン

[0044]

- (31) 1-(3-(4-フルオロベンゾイル) プロピル) -4-(2-ピリジ ルカルバモイル) ピペリジン
- (32) 1- (1- (4-ヒドロキシベンゾイル) エチル) -4- (2-ピリジ ルカルバモイル) ピペリジン
- $(33) 1 (1 (4 ベンジルオキシベンゾイル) エチル) <math>-4 (2 l^2)$ リジルカルバモイル) ピペリジン
- (34) 1-(2-(4-ヒドロキシフェノキシ) エチル) -4-(2-ピリジ ルカルバモイル) ピペリジン
 - (35) 1 (4 (4 7) + 7) 4 2 + 4 2

 - (37) 1-シンナミル-4-(2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (38) 1-(2-ヒドロキシー3-フェノキシプロピル)-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (39) 1-(2-ヒドロキシ-3-フェノキシプロピル)-4-(3-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

(40) 1-(2-ヒドロキシ-3-フェノキシプロピル)-4-(2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン

[0045]

- (41) 1 (2 7x Nx + N) 4 (N (2 2y + N) N (2 2y + N) (2 2y
- (N, N-ジメチルアミノ) エチル) カルバモイル] ピペリジン
- (42) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(2-ピリジルカルバモイル)ピペリジン
- (43) 1-(3-クロロフェニル) カルバモイル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (44) 1 (N-(2-ピリジル)-N-(2-(N,N-ジメチルアミノ)エチル) カルバモイル] ピペリジン
- (45) 1-メチルー4ー (4-ピリジルカルバモイル) -1, 2, 5, 6-テートラヒドロピリジン
- (46) 1-ニコチノイルー3ー(4ーピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (47) 1 − [2 ー (4 − フルオロベンゾイル) エチル] − 4 ー (4 − ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (49) 1- (4-二トロベンジル) -4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペ リジン
- (50) 1-ヘキシル-4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン 【0046】
- (51) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(2-クロロ-4-ピリジルカル バモイル) ピペリジン
- (52) 4-(2-クロロ-4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (54) 3-(2-クロロ-4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (55) 1- (4-フタルイミドブチル)-4-(4-ピリジルカルバモイル)

ピペリジン

- (56) 1 (3, 5-ジ第3級ブチルー4-ヒドロキシシンナモイル) <math>-4- (4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (57) 1-カルバモイルメチルー4-(4-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (58) 1-ベンジルオキシカルボニル-4-(5-ニトロ-2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
 - (59) 4-(5-ニトロ-2-ピリジルカルバモイル) ピペリジン
- (60) トランスー4ーベンジルオキシカルボキサミドメチルー1ー (4ーピリ ジルカルバモイル) シクロヘキサン

[0047]

- (61) トランスー4ーアミノメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シク ロヘキサン
- (62) トランスー4ーホルムアミドメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (63) トランスー4ージメチルアミノメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (64) N-ベンジリデンートランス- (4-ピリジルカルバモイル) シクロヘ キシルメチルアミン
- (65) トランスー4ーベンジルアミノメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (66) トランスー4ーイソプロピルアミノメチルー1ー (4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (67) トランス-4-ニコチノイルアミノメチル-1-(4-ピリジルカルバ モイル)シクロヘキサン
- (68) トランスー4ーシクロヘキシルアミノメチルー1ー (4ーピリジルカル バモイル) シクロヘキサン
- (69) トランスー4ーベンジルオキシカルボキサミド-1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン

(70) トランスー4ーアミノー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキ サン

[0048]

- (71) トランスー4ー(1ーアミノエチル)ー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (72) トランスー4ーアミノメチルーシスー2ーメチルー1ー (4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (73) (+) -トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドプロピル
-) -1-シクロヘキサンカルボン酸
- (74) (+) -トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドプロピル
-) -1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
 - (75) (-) -トラシス-4- (1-ベンジルオキシカルボキサミドプロピル
-) -1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (76) (+) ートランスー4ー (1ーアミノプロピル) -1- (4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (77) (ー) ートランスー4ー(1-アミノプロピル)-1-(4-ピリジル カルバモイル)シクロヘキサシ
- (78) (-) -トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドエチル)
- -1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (79) (+) -トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドエチル)
- -1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (80) (+) -トランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン

[0049]

- (81) (-) -トランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (82) トランスー4ー(4ークロロベンゾイル) アミノメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (83) トランスー4ーアミノメチルー1ー(2ーピリジルカルバモイル)シク

ロヘキサン

- (84) トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチル-1-(2-ピリ ジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (85) トランスー4ーメチルアミノメチルー1ー (4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (86) トランス-4- (N-ベンジル-N-メチルアミノ) メチル-1- (4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (87) トランスー4ーアミノメチルー1ー (3ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (88) トランスー4ーアミノメチルー1ー [(3ーヒドロキシー2ーピリジル) カルバモイル] シクロヘキサン
- (89) トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチル-1-(3-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (90) トランスー4ーベンジルオキシカルボキサミドメチルー1ー [(3-ベンジルオキシー2-ピリジル) カルバモイル] シクロヘキサン

[0050]

- (91) トランスー4ーフタルイミドメチルー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (92) トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチル-1-(3-メチル-4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (93) トランス-4-アミノメチル-1-(3-メチル-4-ピリジルカルバ モイル) シクロヘキサン
- (94)4-(トランス-4-ベンジルオキシカルボキサミドメチルシクロヘキシルカルボニル)アミノー2、<math>6-ジメチルピリジン-N-オキシド
- (95) 4 (トランス-4-アミノメチルシクロヘキシルカルボニル) アミノ <math>-2, 6-ジメチルピリジン-N-オキシド
- (96) トランスー4ーアミノメチルー1ー(2-メチルー4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (97) トランス-4-(1-ベンジルオキシカルボキサミドエチル)-1-(



- (98) トランスー4ー (1ーアミノー1ーメチルエチル) ー1ー (4ーピリジ ルカルバモイル) シクロヘキサン
- (99) トランス-4-(2-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (100) トランスー4ー(2ーアミノー1ーメチルエチル) ー1ー(4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン

[0051]

- $(1\ 0\ 1)\$ トランスー4ー(1ーアミノプロピル)ー1ー(4ーピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (102) トランスー4ーアミノメチルートランスー1ーメチルー1ー (4ーピ リジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (103)トランスー4ーベンジルアミノメチルーシスー2ーメチルー1ー (4 ーピリジルカルバモギル)。シカロヘキサシ。
- (104)トランスー4− (1−ベンジルオキシカルボキサミ ド≒ 1 −メチルエ チル)−1−(4−ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (105) トランスー4ーベンジルオキシカルボキサミドメチルー1ー (N-メ チルー4ーピリジルカルバモイル) シクロヘキサン
- (106) トランスー4ー(1ーアセタミドー1ーメチルエチル)ー1ー(4ー ピリジルカルバモイル)シクロヘキサン
- (107)トランス-N-(6-アミノ-4-ピリミジル)-4-アミノメチル シクロヘキサンカルボキサミド
- (108) トランス-N- (1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル)
- **-4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド**
- (109) (+) -トランス-N- (1H-ピロロ〔2, 3-b〕 ピリジン-4
- ーイル) -4-(1-アミノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (110) トランス-N-(1H-ピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イル)
- **-4-(1-アミノ-1-メチルエチル)シクロヘキサンカルボキサミド**

[0052]

- $(1\ 1\ 1)$ トランスー $N-(1\ H-$ ピラゾロ[3,4-b] ピリジンー4-イル)-4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (112) (+) -トランス-N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-(ル) -4- <math>(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド
- $(1 \ 1 \ 3)$ トランス $-N-(1 \ H-$ ピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-4-イル
-) -4-(1-アミノ-1-メチルエチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (114) (+) -トランス-N-(2-アミノー4-ピリジル) -4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド
- (115)トランス-N-(1H-ピラゾロ〔3,4-d〕ピリミジン-4-イル)-4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - $(1\ 1\ 6)$ (+) -トランス-N- $(1\ H-$ ピラゾロ $[3,\ 4-d]$ ピリミジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド
 - (117) トランス-N-(1H-ピラゾロ[3,4-d] ピリミジン-4-イル) -4-(1-アミノ-1-メチルエチル) シクロヘキサンカルボキサミド
 - (118) トランス-N-(4-ピリミジニル) -4-アミノメチルシクロヘキ サンカルボキサミド
 - (119) トランス-N-(3-アミノ-4-ピリジル) -4-アミノメチルシ クロヘキサンカルボキサミド
- (120)トランス-N-(7H-イミダゾ〔4,5-d〕ピリミジン-6-イル)-4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド【0053】
 - $(1\ 2\ 1)$ トランス $-N-(3\ H-1,\ 2,\ 3-$ トリアゾロ $[4,\ 5-d]$ ピリミジン-7-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (122) トランス-N-(1-ベンジル-1H-ピラゾロ〔3, 4-b〕ピリジン<math>-4-7ル)-4-7ミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
 - (123) トランス-N-(1H-5-ピラゾリル) -4-アミノメチルシクロ ヘキサンカルボキサミド
 - (124) トランス-N-(1H-ピラゾロ[3,4-b] ピリジン-4-イル)-4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

- (125) トランス-N-(4-ピリダジニル) -4-アミノメチルシクロヘキ サンカルボキサミド
- (126) トランスーNー (7Hーピロロ [2, 3-d] ピリミジンー4ーイル
-) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (127) トランス-N-(2-アミノ-4-ピリジル) -4-アミノメチルシ クロヘキサンカルボキサミド
- (128) トランスーNー(チエノ[2,3-d] ピリミジンー4ーイル) -4 ーアミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
-] ピリミジン-7-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (130) トランス-N-(3-シアノ-5-メチルピラゾロ[1,5-a]ピ
- リミジン-7-イル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

[0054]

- (131) トラシスー Nー (1 Hーピラゾロ [3] 4 + b トピリジシー 4 ーイル
-) -4-(1-アミノー1-メチルエチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (132) トランスーNー (2-(1-ピロリジニル) -4-ピリジル) -4-アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (133) トランス-N-(2, 6-ジアミノ-4-ピリミジル) -4-アミノ メチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (134) (+) -トランス-N-(7-メチル-1, 8-ナフチリジン-4-イル) -4-(1-アミノエチル) シクロヘキサンカルボキサミド
- (135) トランス-N-(1-ベンジルオキシメチルピロロ〔2, 3-b〕ピリジン<math>-4-7ル)-4-7ミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- $(1\ 3\ 6)$ (+) -トランス-N- (1-メチルピロロ $[2,\ 3$ -b] ピリジン
- -4-イル)-4-(1-アミノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (137) トランスーNーベンジルーNー(2ーベンジルアミノー4ーピリジル
-) -4-(1-アミノ-1-メチルエチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (138) トランス-N-(2-アジド-4-ピリジル) -4-アミノメチルシ クロヘキサンカルボキサミド

(139) トランス-N-(2,3-5) ピリジン-4-7ル) -4-7ミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(140) トランス-N-(2, 3-5) ピリジン-4-(7) -4-(1-7) -4-(1-7) ルボキサミド

[0055]

(141-1) トランス-N-(2-カルボキシ-4-ピリジル) -4-アミノメ チルシクロヘキサンカルボキサミド

(141-2) (R) -(+) - トランス- N-(3 - プロモ-1 H- ピロロ〔2, 3-b〕 ピリジン-4 - イル)-4 -(1 - アミノエチル)シクロヘキサンカルボキサミド

(142) トランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-グアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(143) トランス-N-(1H-ピラゾロ[3,4-b] ピリジン-4-イル) -4-グアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(144) トランス-N-(4-ピリジル)-4-グアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

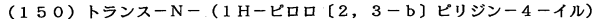
(145) トランス-N-(1-メチルピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イ ル) -4-(グアニジノメチル) シクロヘキサンカルボキサミド

(146) トランス-N-(1H-ピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イル) -4-(2-イミダゾリン-2-イル) アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

(147) トランス-N-(1-ベンジルオキシメチルピロロ〔2,3-b〕ピリジン<math>-4-イル) -4-グアニジノメチルシクロヘキサンカルボキサミド <math>(148) トランス-N-(2-アミノ-4-ピリジル) -4-グアニジノメチ

(149) トランス-N-(1-ベンジルオキシメチル<math>-1H-ピロロ〔2, 3-b〕 ピリジン-4-イル)-4-(2-イミダゾリン-2-イル)アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド

ルシクロヘキサンカルボキサミド



- -4-(3-ベンジルグアニジノメチル)シクロヘキサンカルボキサミド【0056】
- (151) トランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル)
- -4-(3-フェニルグアニジノメチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (152) トランス-N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル)
- -4-(3-プロピルグアニジノメチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- (153) トランス-N-(1H-ピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イル)
- -4-(3-オクチルグアニジノメチル)シクロヘキサンカルボキサミド
- リジン-4-イル)-4-(2-ベンジル-3-エチルグアニジノメチル)シク ロヘキサンカルボキサミド
- -4-(イミダゾールー2-イル)アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (156) トランス-N-(1H-ピロロ(2, 3-b) ピリジン-4-イル)
- -4-(チアゾールー2ーイル)アミノメチルシクロヘキサンカルボキサミド
- (157) (R) (+) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド
- (158) N (4 ピリジル) 4 (1 アミノー1 メチルエチル) ベンズアミド
- (160) N-(4-ピリジル)-4-アミノメチル-2-エトキシベンズアミド

[0057]

- (161) (R) (-) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル)
- -3-ニトロベンズアミド
- (162) (R) (-) -N- (4-ピリジル) -3-アミノ-4- (1-ア
- ミノエチル) ベンズアミド

(163) (R) -(+) -N-(4-ピリジル) -4-(1-アミノエチル) -3-クロロベンズアミド

(164) N-(4-ピリジル)-3-アミノメチルベンズアミド

(165) (R) - (+) -N- (1H-ピロロ〔2, 3-b〕 ピリジン-4-イル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド

(166) (R) - (+) -N- (1H-ピラゾロ〔3, 4-b〕 ピリジン-4 -イル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド

(167) N- (1H-ピラゾロ[3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-グ アニジノメチルベンズアミド

(168) N-(4-ピリジル)-4-グアニジノメチルベンズアミド

(169) (R) -(+) -N-(4-ピリジル) -4-(1-アミノエチル) -3-フルオロベンズアミド

(170) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチルベンズアミド [0058]

(171) N- (4-ピリジル) -4-アミノメチル-2-ヒドロキシベンズア ミド

(172) N- (4-ピリジル) -4- (2-アミノエチル) ベンズアミド

(173) N-(4-ピリジル)-4-アミノメチル-3-ニトロベンズアミド

(174) N- (4-ピリジル) -3-アミノ-4-アミノメチルベンズアミド

(175) (S) - (-) -N- (4-ピリジル) -4- (1-アミノエチル) ベンズアミド

(176) (S) - (-) -N- (4-ピリジル) -2- (1-アミノエチル) ベンズアミド

(177) (R) -(+) -N-(4-ピリジル) -4-(1-アミノエチル) -2-クロロベンズアミド

[0059]

(182) (R) -(+) -N -(3-ヨード-1H-ピロロ[2,3-b] ピリジン-4-イル) <math>-4 -(1-アミノエチル) ベンズアミド

(183) (R) - (+) - N - (3-ヨード-1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) - 4 - (1-アミノエチル) - 3-アジドベンズアミド

(185) N-(1H-ピラゾロ〔3,4-b〕ピリジン-4-イル)-4-ゲ アニジノメチル-3-ニトロベンズアミド-

(186) (R) −N + (1H−ピラゾロ [3, 4 + b] ピリジジー4ーイル) -4-(1-グアニジノエチル) −3-ニトロベンズアミボニ

(187) (R) -N-(1H-ピラゾロ[3,4-b] ピリジン-4-イル) <math>-4-(1-アミノエチル) -2-ニトロベンズアミド

(188) N - (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン<math>-4 - イル) -4 - グアニジノベンズアミド

(189) (R) -N-(1H-ピラゾロ[3,4-b] ピリジン-4-イル) <math>-4-(1-アミノエチル) -3-ニトロベンズアミド

(190) (R) -N-(1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジンー4ーイル) <math>-4-(1-グアニジノエチル) ベンズアミド

[0060]

(191) N= (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-(1-アミノ-2-ヒドロキシエチル) ベンズアミド

(192) N-(1H-ピラゾロ〔3,4-b〕 ピリジンー4ーイル)ー4ーアミノメチルー3ーニトロベンズアミド

(193) N-(1H-ピロロ[2, 3-b] ピリジン-4-イル) -4-ピペ

リジンカルボキサミド

(194) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -4-ピ ペリジンカルボキサミド

(195) N- (1H-ピラゾロ [3, 4-b] ピリジン-4-イル) -1-ア ミノアセチルー4ーピペリジンカルボキサミド

(196) N-(1-メトキシメチル-1H-ピラゾロ〔3,4-b〕ピリジン-4-イル)-4-ピペリジンカルボキサミド

(197) N-(2, 3-ジヒドロ-1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4 ーイル) ー4ーピペリジンカルボキサミド

(198) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -1- (2 -フェニルエチル) -4-ピペリジンカルボキサミド

(199) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -1-アミ ジノー4ーピペリジンカルボキサミド

(200) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -1- (3 **-フェニルプロピル)-4-ピペリジンカルボキサミド**

[0061]

(201) N- (1H-ピロロ [2, 3-b] ピリジン-4-イル) -1-ベン ジルー4ーピペリジンカルボキサミド

(202) N-(1H-ピラゾロ[3,4-b] ピリジン-4-イル)-1-(2-フェニルエチル)-4-ピペリジンカルボキサミド

(203) N-(1H-ピラゾロ[3,4-b] ピリジン-4-イル)-1-(3-フェニルプロピル)-4-ピペリジンカルボキサミド

好ましくは、化合物(80)、(109)、(110)、(112)、(11 5), (142), (143), (144), (145), (153), (15 7)、(163)、(165)、(166)および(179)が挙げられる。 [0062]

また、本発明のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物として使用される化合 物は製薬上許容される酸付加塩でも良く、その酸とは塩酸、臭化水素酸、硫酸等 酒石酸、サリチル酸等の有機酸が挙げられる。また、カルボキシル基を有する化合物は、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アルミニウム等の金属との塩、リジン等のアミノ酸との塩とすることもできる。さらに、それらの1水和物、2水和物、1/2水和物、1/3水和物、1/4水和物、2/3水和物、3/2水和物等も本発明に含まれる。

[0063]

一般式(I)で示される化合物は、特開昭62-89679号、特開平3-218356号、特開平5-194401号、特開平6-41080号、WO95/28387号およびWO98/06433号等に記載されている方法により合成することができる。

上記のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物に光学異性体、そのラセミ体またはシスートランス異性体が存在する場合には、本発明においてこれらすべてを使用することができ、これらの異性体は常法により単離するか。各異性体原料を用いることによって製造することができる。

[0064]

Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を医薬むして、特に、本発明の間質性 肺炎・肺線維症の予防・治療薬として使用する場合は、一般的な医薬製剤として 調製される。

たとえば、上記Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物を製剤上許容しうる担体(賦形剤、結合剤、崩壊剤、矯味剤、矯臭剤、乳化剤、希釈剤、溶解補助剤等)と混合して得られる医薬組成物または錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、トローチ剤、シロップ剤、液剤、乳剤、懸濁剤、注射剤(液剤、懸濁剤等)、坐剤、吸入剤、経皮吸収剤、点眼剤、眼軟膏等の製剤として経回または非経口に適した形態で処方される。

[0065]

固体製剤とする場合は、添加剤、たとえば、ショ糖、乳糖、セルロース糖、D ーマンニトール、マルチトール、デキストラン、デンプン類、寒天、アルギネー ト類、キチン類、キトサン類、ペクチン類、トランガム類、アラビアゴム類、ゼ ラチン類、コラーゲン類、カゼイン、アルブミン、リン酸カルシウム、ソルビト ール、グリシン、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、グリセリン、ポリエチレングリコール、炭酸水素ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク等が用いられる。さらに、錠剤は必要に応じて通常の剤皮を施した錠剤、たとえば糖衣錠、腸溶性コーティング錠、フィルムコーティング錠あるいは二層錠、多層錠とすることができる。

[0066]

半固体製剤とする場合は、動植物性油脂(オリーブ油、トウモロコシ油、ヒマシ油等)、鉱物性油脂(ワセリン、白色ワセリン、固形パラフィン等)、ロウ類(ホホバ油、カルナバロウ、ミツロウ等)、部分合成もしくは全合成グリセリン脂肪酸エステル(ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸等)等が用いられる

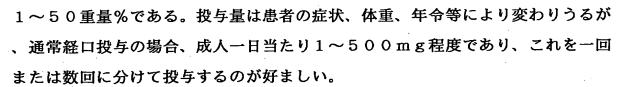
これらの市販品の例としては、ウイテプゾール(ダイナミッドノーベル社製)、 ファーマゾール(日本油脂社製)等が挙げられる。

[0067]

液体製剤とする場合は、添加剤、たとえば塩化ナトリウム、グルコース、ソルビトール、グリセリン、オリーブ油、プロピレングリコール、エチルアルコール等が挙げられる。特に注射剤とする場合は、無菌の水溶液、たとえば生理食塩水、等張液、油性液、たとえばゴマ油、大豆油が用いられる。また、必要により適当な懸濁化剤、たとえばカルボキシメチルセルロースナトリウム、非イオン性界面活性剤、溶解補助剤、たとえば安息香酸ベンジル、ベンジルアルコール等を併用してもよい。さらに、点眼剤とする場合は水性液剤または水溶液が用いられ、特に、無菌の注射用水溶液があげられる。この点眼用液剤には緩衝剤(刺激軽減のためホウ酸塩緩衝剤、酢酸塩緩衝剤、炭酸塩緩衝剤等が好ましい)、等張化剤、溶解補助剤、保存剤、粘稠剤、キレート剤、pH調整剤(pHは通常約6~8.5に調整することが好ましい)、芳香剤のような各種添加剤を適宜添加してもよい。

[0068]

これらの製剤の有効成分の量は製剤の0.1~100重量%であり、適当には



[0069]

【実施例】

以下、本発明を製剤処方例および薬理作用を挙げてさらに具体的に説明するが 、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

以下、本発明の医薬の製剤の調製方法を製剤処方例により説明する。

[0070]

製剤処方例1:錠剤

本発明化合物	10.	0 m g
乳糖素	50.	0 m·g
トウモロコシデシプン	2.0.	0 mrg
結晶セルロース	2.9	7 mg
ポリビニルピロリドンK 3:0	5 🚛	0 m g
タルク	5 . °	0 m g
 ステアリン酸マグネシウム	0.	3 m·g
1	20.	0 m g

本発明化合物、乳糖、トウモロコシデンプンおよび結晶セルロースを混合し、ポリビニルピロリドンK30糊液を用いて練合し、20メッシュの篩を通して造粒した。50℃で2時間乾燥した後、24メッシュの篩を通し、タルクおよびステアリン酸マグネシウムを混合し、直径7mmの杵を用いて、1錠120mgの錠剤を製した。

[0071]

製剤処方例2:カプセル剤・

本発明化合物		10.	0 m g
乳糖		70.	0 m g
トウモロコシデンプン		35.	0 m g
ポリビニルピロリドンK30	·	2.	0 m g

タルク

2.7 mg

ステアリン酸マグネシウム

0.3mg

120.0mg

本発明化合物、乳糖、トウモロコシデンプンおよび結晶セルロースを混合し、ポリビニルピロリドンK30糊液を用いて練合し、20メッシュの篩を通して造粒した。50℃で2時間乾燥した後、24メッシュの篩を通し、タルクおよびステアリン酸マグネシウムを混合し、硬カプセル(4号)に充填し、120mgのカプセル剤を製した。

[0072]

以下、本発明の医薬の薬理作用を実験例により説明する。

なお、以下の実験例には、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物である(+) ートランスー4ー (1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル) シクロヘキサン $2HC1\cdot 1H_2$ O (以下、Y-27632と称する)を用いた。

[0073]

<u>実験例1</u>:ブレオマイシン誘発間質性肺炎(肺繊維症)モデルによる効果 (方法) 6週齢(約15g)の雌のC57BL/6マウスを一群6匹(n=6)とし、これに、ブレオマイシンを隔日に5回腹腔内投与した(合計投与量:200mg/kg)。Y-27632はブレオマイシン投与の直前に腹腔内投与し、以後40日目まで隔日投与した。40日目に肺の繊維化の程度をヒドロキシプロリン含量および組織染色により検討した。ヒドロキシプロリン含量はTranらの報告(Tranら、J. Clin. Invest.,99:608-617,1997)に沿って測定した。また、組織染色における繊維化の程度はAschcroftスコア(Aschcroftら,J. Clin. Pathol.,41:467-70,1988)により評価した。

[0074]

(結果)

1. ヒドロキシプロリン含量

Y-27632 はブレオマイシン投与によるヒドロキシプロリン含量の上昇を用量依存的にを用量依存的に抑制した(表1)。なお、抑制率はブレオマイシン単独投

与群を0%抑制、また生理食塩水投与群を100%抑制として算出した。 【0075】

表心

	抑制率(%)
ブレオマイシン+Y-27632 (100 μg/kg)	53.8
$+Y-27632$ (10 μ g / k g)	38.6
$+Y-27632$ (1 μ g / k g)	30.0
$+Y-27632 (0.1 \mu g / k g)$	28.2
$+Y-27632 (0.01 \mu g/kg)$	-10.6
7-27632 単独≋ (1000⊯ g/kg)	92.1

[0076]

2. 組織染色法による肺繊維化・

Y-27632 はブレオマイシン投与によるAschcroft スコアの上昇を 10μ g / k g以上の用量で抑制した(表 2)。表中、*: p < 0.05、**: p < 0.01 を示す。

[0077]

表 2

Aschcroftスコ	Aschcroftスコア(平均土標準誤差)	
ブレオマイシン単独	3.54±0.43	
ブレオマイシン+Y-27632 (0.1 μg/kg)	2.79 ± 0.26	
$+Y-27632$ (10 μ g / k g)	1.85 ± 0.26 **	
+ Y-27632 (100 μg/kg)	1.98±0.41*	
Y-27632 単独 (1000μg/kg)	1.33±0.21	
生理食塩水投与群	1.12±0.32	

[0078]

【発明の効果】

上記製剤処方例および実験例〔ブレオマイシン投与マウス(間質性肺炎・肺線維症モデル)〕もしくはその他の薬理実験より、Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物は、間質性肺炎・肺線維症に対する予防・治療効果を示し、間質性肺炎・肺線維症の予防・治療薬として有用である。

[0079]

また、本発明のRhoキナーゼ阻害活性を有する化合物は、NIH3T3線維芽細胞の遊走を抑制する。



【要約】

【課題】 本発明の課題は、有用な間質性肺炎・肺線維症の予防・治療剤を提供 すことにある。

【解決手段】 Rhoキナーゼ阻害活性を有する化合物、たとえば、 (+)ートランス-4-(1-アミノエチル)-1-(4-ピリジルカルバモイル)シクロヘキサンを間質性肺炎・肺線維症の予防・治療剤として使用することによって本発明の課題を解決することができる。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000006725]

1. 変更年月日

1990年 8月15日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号

氏 名

吉富製薬株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)